

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 54043295 A

(43) Date of publication of application: 05.04.79

(51) Int. CI

C08G 63/34

(21) Application number: 52109406

(22) Date of filing: 13.09.77

(71) Applicant:

TEUIN LTD

(72) Inventor:

OKUMURA NOBUYA KUNO TADASHI MORIMATSU YASUO

(54) PRODUCTION OF POLYESTER

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyester having a high softening point and good color tone, by polycondensation reaction of a glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, using the reaction product of a titanium and a phosphorus compounds as a catalyst.

CONSTITUTION: The reaction product of a titanium compound shown by formula $Ti(OR)_4$ (R is alkyl) and a phosphorus compound shown by formula R_1 $OP(OR_2)$

(O)OR $_3$ [R $_1$, R $_2$, and R $_3$ are H or alkyl, at least one of the R $_1$, R $_2$ and R $_3$ is alkyl] is used as a polycondensation catalyst 1n the production of a polyester obtained by the polycondensation of a glycol ester of a bifunctional carboxylic acid and/or its oligomer. Tetrapropyl, or tetrabutyl titanate, etc. may be cited as the titanium compound. A mono- or dialkyl ester of phosphoric acid, etc. may be cited as the phosphorus compound.

COPYRIGHT: (C)1979,JPO&Japio

(19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54—43295

⑤ Int. Cl.²C 08 G 63/34

26(5) D 101.21

庁內整理番号 ④公開 昭和54年(1979) 4 月 5 日 7102-4 J

> 発明の数 1 審査請求 未請求

> > (全 7 頁)

匈ポリエステルの製造方法

②特 願 昭52-109406

②出 願昭52(1977)9月13日

⑩発 明 者 奥村宜也

愛媛県伊予郡砥部町宮内字西代 甲550—40 ⑩発 明 者 久野正

松山市南吉町町2750の1

同 森松康夫

松山市高岡町698—26

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

邳代 理 人 弁理士 前田純博

1. 発明の名称

ポリエステルの製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン 棟のグリコールエステル及び/又はその低重 合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製 造するに祭し、重縮合反応触媒として下配一 収式(1)

Ti (OR),(1

(式中、Rはアルキル基である。)

で表わされるチタン化合物と下配一般式(I)

式中、Ri , Re及びReは水素原子又は アルキル基であつて、Ri , Re 及びRe の少なくとも1個はアルキル基であ る。

で表わされるリン化合物とを予め反応せしめ

て得られる反応生成物を使用することを特徴 とするポリエステルの製造方法。

(2) 重縮合反応触線が下記一般式(1)

〔式中、Rはアルキル基である。〕

で表わされるチタン化合物と鉄チタン化合物 1モルに対し1/3~6モルの割合の下配一般式

۽ خت

式中、 Ri , Ri 及びRi は水葉原子又は アルキル蕪であつて、 Ri , Ri 及び Ri の少なくとも1個はアルキル蕪であ る。

で表わされるリン化合物とを予め反応せしめて得られる反応生成物である特許請求の範囲 第1項配載のポリエステルの製造方法。

(5) 重縮合反応触媒の一方の反応成分であるチ タン化合物が下記一般式(I)

Ti (OR').([

式中、Rは炭素数3又は4のアルギル基である。

で表わされるチタン化合物である特許請求の 範囲第1項又は多2項配義のポリエスデルの 製造方法。

(d) 重縮合反応触線の一方の成分であるリン化合物が下記一般式(f)

式中、 Ri , Ri 及び Ri は水素原子又は 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であつて Ri , Ri 及び Ri の少くとも 1 個は炭素 数 1 ~ 4 のアルキル基である。

で表わされるリン化合物である特許請求の範囲第1項~第3項いずれか1項配載のポリエステルの製造方法。

(5) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタルのグリコールエステルである特許請求の範囲第1項~第4項いずれか1項配載のポリエステルの製造方法。

ルエステル及び/又はその低重合体を減圧下加 熱して重縮合反応はもることによって製造されている。この重縮合反応は触媒を使用することによってはじめて円滑に避行し、且つ商品価値のある製品が得られるものであり、これに使用する無媒の種類によって反応速度、得られる製品の品質が大きく左右される。

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防止する方法がいくつか提案されている。即ち、特公昭 4 8 - 2 2 2 9 号公報には水素化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 - 2 6 5 9 7 号公報には α - チタン酸を使用する



特開昭54-43295(2)

(6) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールが テレフタル酸のエチレングリコールエステル である特許請求の範囲第1項~第5項いずれ か1項配載のポリエステルの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はポリエステルの製造方法、特に高軟 化点で且つ色調の良好な芳香族ポリエステルを 製造する方法に関するものである。

· かかるポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートはテレフタル酸のエチレングリコー

方法が示されている。しかしながら、前者の方 法では水業化チタンの粉末化が容易でなく、ま た後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いな ど、その保存、取扱いが容易でなく、いずれる 工業的に採用するには適当な方法でない。また、 **特 公 昭 4 3 - 9 7 5 9 号 公 報 に は 亜 リ ン 酸 の チ** タニウム塩を使用する方法が示されており、特 開昭48-49893号公報にはチタン化合物 とホスフィン酸との縮合物を使用する方法が示 されている。 しかしながら、 これらのチタンー リン化合物は均一で透明な無線路液にならず、 白~黄色の沈腰を含む薔薇になる。反応速度が 一定で且つ均一な高品質のポリエステルを製造 するには、極く少量の触媒を定量的に添加する 操作が不可欠であり、均一な無無務故にするこ とは触媒の取扱い上紙めて重要である。特に、 放棋を均一な溶液にすることは、触媒の計量、 添加を自動的に行なうことを可能にし、工業的 には極めて重要である。しかも、上配チタンー リン化合物を用いた場合、生産性をあげるため

に重縮合反応温度を エステルはかなり強い黄色を呈し、商品価値が 著しく低下する。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製造するに際し、重縮合反応無難として下肥一般式(I)

〔式中、Rはアルキル基である。〕

グリコールとはエチレングリコールを主たる 対象とし、そのエステル形成性誘導体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンー14ージメタ ノール等の脂肪族、脂環族グリコールであつて もよい。 特開院54-43295(3) でおわされるチャン化会物と下配一般式(1)

式中、 Ri , Ri 及び Ri は水無原子又はア ルキル基であつて、 Ri , Ri 及び Ri の少 なくとも1個はアルキル基である。

で 表わ される リン化合物 とを 予め反応 せしめて 場られる反応生成物を使用することを特徴とす るポリエステルの製造方法である。

かかる触成分とグリコール成分とからグリコ ールエステル及び/又はその低廉台体を製造す る方法は、例えばポリエチレンテレフタレート の構成原料であるテレフタル酸のエチレングリ コールエステル及び/又はその低重合体につい て説明すると、テレフタル艘とエチレングリコ ールとを直接エステル化反応せしめるか、テレ フタル酸の低級アルキルエステルとエチレング リコールとをエステル交換反応せしめるか又は テレフタル艘にエチレンオキサイドを付加反応 せしめる方法が一般に採用される。これらの反 応には任意の触媒を使用することができるが、 本名明の目的を勘案し、色調に悪影響を及ぼさ ないものを選択して使用するのが好ましい。特 にエステル交換法を採用する場合は、本発明に おいて意総合反応触媒として使用するチタン化 合物とリン化合物の反応生成物をエステル交換 触媒としても使用することができ、こうするこ とは好ましいことでもある。

本発明の方法において使用する重縮合反応無

媒はチタン化合物とリンで含物とを反応せしめ て得られる反応生成物である。

ここで使用するチタン化合物は、下配一般式(I)

但し、式中のRはアルキル基であり、特に炭素 数3又は4のアルキル基の場合、即ちテトラブ ロピルチタネート、テトライソプロピルチタネ ート又はテトラブチルチタネートが好ましい。 かかるチタン化合物は2種以上併用してもよい。 また、かかるチタン化合物ト屋はませる。

また、かかるチタン化合物と反応させるリン 化合物は、下配一般式(II)

但し、式中の Ri , Ri 及び Ri は水素原子又はアルキル基であつて、 Ri , Ri 及び Ri の少なくとも 1 個はアルキル基である。具体的にはリン酸のモノアルキルエステル、シアルギルエステル、トリアルキルエステル又は混合アルキルエステルであり、特に炭素数 1~4のアルキル基による

モルの初合で使用するのが特に好ましい。

このようにして得たチタン化合物とリン化合 物との反応生成物(以下含りンチタン化合物と 言う)の使用量は、特に制限する必要はないが、 あまりに少ないと充分な重縮合反応速度が得ら れず、逆にあまり多くすると得られるポリエス テルが黄色になる頬向があるので、通常ポリエ ステルの原料として使用する二官施性カルポン 酸成分に対しチタン原子換算で 0.001~0.05 モル%、 好ましくは 0. 0 0 5 ~ 0. 0 3 モル%で ある。また、その添加時期は、産船合反応が完 枯する以前であれば何時でもよいが、重縮合反 応開始前から開始直後までの間に添加するのが 好ましい。特にエステル交換触媒としても使用 するときは、エステル交換反応開始前から開始 直後までの間に上記量添加するのが好ましい。 なお、本発明の目的を逸脱しない範囲で他の意 縮合反応触媒例えばアンチモン化合物、ゲルマ ニラム化合物等を併用することもできる。

本発明における豊穣合反応は、特別な条件を

特開昭54-43295(4) エステルが好ましい。また、これらのリン化合物は1種のみ単独で使用しても、2種以上併用 してもよい。

上記チタン化合物とリン化合物との反応はは、 審難にチタン化合物の一部又は全部を解し、 これにリン化合物を購下し、150℃~200℃ の温度で30分程度以上反応させればよい。この際の反応圧力は特に制限なく、常任で物の一部 又は全部を解してはチタン化使用である。なお、溶媒としてはチタン化使用である。な ない、特にポリエステルを構成するグリコールが 分と同一のグリコールが好ましい。

この反応におけるチタン化合物とリン化合物とリン化合物とリン化合物とリン化合物とリン化合物があまりにと得られるポリエステルの色調や軟化点が悪化する傾向があり、逆にチタン化合物があまりに少なくなると重縮を見応が充分に進行しまりなる傾向があるとかの割合で使用するのが好ましく、1/2~3

,:.

採用する必要はなく、二官能性カルボン般のグ リコールエステル及び/又はその延載合体を重 縮合反応せしめてポリエステルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエチレン テレフタレートの場合には、一般に前配金の含 リンチタン化合物を添加したテレフタル酸のエ チレングリコールエステル及び/又はその低重 合体を減圧下、その顧点以上300℃以下の選 度に加熱して発生するグリコールを留去するこ とによって重船合反応せしめる方法が採用され る。また、合リンチタン化合物をエステル交換 反応にも特別の条件を採用する必要はなく、例 えばポリエチレンテレフタレートの場合には、 前配量の含リンチタン化合物を添加した反応混 (テレフタル酸の低級アルキルエステルと エチレングリコール又はこれらとこれらの反応 生成物との混合物)を常圧、若干の加圧下(通 常10時ノ端程度以下)又は若干の減圧下(通 常 5 0 mm H g 程度迄) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、

発生するアルコールを留去することによつてエステル交換反応せしめた後、次いで重縮合反応を完結せしめればよい。

なお、本発明を実施するに当つて、得られる
ポリエステルの末端に単官能化合物、例えばベ
ンジル安息香酸、フェノールスルホン酸塩、 アーヒドロキシブロバンスルホン酸塩等を結合せ
しめてもよく、また、得られるポリエステルが
実質的に熱可塑性を失わない程度の量の三官能
以上の多官能性化合物を共重合せしめてもよい。

更に、必要に応じて任意の添加剤、例えば着色剤、艶消剤、優光増白剤、安定剤、紫外線吸収剤、エーテル結合防止剤、易染化剤、難燃化剤、帯電防止剤等を使用してもよい。

以下に実施例をあげて本発明を更に詳述する。 実施例中の部は重量部であり、〔7〕はオルソクロロフェノールを溶媒としる5℃で測定して得た粘度から求めた極限粘度である。色調はポリマーを強素気流中200℃で20分間熱処理して結晶化せしめた後その表面色をカラーマシン 特開昭54-43295(5)

CM-20型(カラーマンン社製)で確定して 特たL値とb値で示した。L値は明度を示し数 値が大きい程明度が高いことを示し、b値はそ の値が(+)側に大きい程貴の度合が大きく、(-)側 に大きい程青の度合が大きいことを示す。軟化 点はペネトレーション法により確定した。

実施例1及び比較例1

(4) 触媒の関整

エチレングリコール 2 0 0 部にテトラブチルチタネート 1 4 2 部を宝温で混合した。この溶液を空気中常圧下操件しながらトリブチルホスフェート 2 2 2 部 (2 倍モル対テトラブチルチタネート) 橋下し、橋下終了後加熱して 3 0 分で 1 5 5 で近くに建した。この時点で析出が起り、液が白海した。更に加熱し続けると、1 7 1 で附近でエチレングリコールモノブテルエーテル (掃点、文献値 1712で)が質出した。更に加熱し 減けて内温が 193でで白い体費物は溶解し、完全に透明な微食色

の被になった。ここで反応を打切り、 室温まで冷却したところ、 何らの折出物もなく 透明な楽波のままであった。

この冷却密放 1 部にアセトン 1 0 部を加え、 析出物を必 5 評紙を用いて严遏し、 1 0 0 ℃ で 2 時間乾燥した。 得られた反応生成物の I R チャートが第 1 図であり、そのチタン合 有量は 8.0 重量%であり、リン含有量は 10.3 重量%であつた。

(ロ) ポリエステルの製造

ジメチルテレフタレート 9 7 0 部、エチレングリコール 6 4 0 部、酢酸マンガン 0.1 8 部及び酢酸コバルト 0.1 2 部を精神機、精留 塔及びメタノール留出コンデンサーを殴けた 反応器に仕込み、 1 4 0 ℃から 2 3 0 ℃に加熱し、反応の結果生成するメタノールを 系外に留出せしめながらエステル交換反応せしめた。反応開始後 3 時間で内温は 2 3 0 ℃に連し、3 2 0 部のメタノールが留出した。

ここで安定難としてトリメチルホスフェー

ト Q 2 1 部及び艶消額として二酸化チタン
4 8 5 部を添加し、更に上配(1)で得たアセト
ン 析出物 Q 4 0 部 (チタンレート)を加え、
モ ル % 対 シ x チルテレフタレート)を加え、
しか る 後 反 応 混合物を 機 け た た に が 出 コンデンサーを 設 反 応 器 す で に が な に 足 か ら 1 mmHg の 高 真 で に 日 日 反 で に 前 る 0 分で [7] Q 6 3 9 の ポリマーを 間 3 0 分で [7] Q 6 3 9 の ポリマーを 間 3 に の ポリマーの 軟 化 点 は 2 6 Q 4 で 。

比較のため上配(1)で得た折出物の代りにチタンテトラブトキシド 0.2 3 部 (チタン原子として 0.0 1 3 モル 8 対シメチルテレフタレート) を使用する以外は上配(1)と同様に反応せしめた。得られたポリマーの (7)は 0.652、色調は L 値 7 7.5 、 b 値 1 0.8 、軟化点は 2 5 9 3 ℃であつた。

実施例2

実施例1ー(イ)においてテトラブチルチタネートとトリブチルホスフェートのモル割例1ーイクに示すように種々変える以外は実施例1ーイクに示すように種々変える以外は実施例1ーイクの存在をチタン原子として Q 0 1 3 モル % 対シメチルテレフタレートに なる量用いて 変 例 2 メチルテレフタレートに なる 量用いて 変 例 1 ー (口)と同様に反応 に 結果は第1表に示す 通りであった。

第 1 表

突驗番号		鐷	ポリマー特性				
		トリプチルホス	(1)	軟化点			
	タネート(モル)	フエート(モル)		(5)	L	ь	
2 – 1	1	0.2	0.650	2608	78.3	9.5	
2-2	1	0.5	0.662	2604	802	5.8	
2-3	1	1.	0.658	2603	817	3.7	
2-4	1	2		2605		19	
2-5	1	4		2600		0.9	
2-6	1	10	1	2583		0.2	

(2倍モル対テトラブチルチタネート) 又はジブチルホスフェート 1 2 5 部 (2 倍モル対テトラブチルチタネート) を使用する以外に実施例 1 ー (I) と同様に反応せしめて夫々透明溶液を得た。 夫々の溶液をチタン原子として 0.0 1 3 モル 8 対ジメチルテレフタレートになる 量用 いい 8 に 例 1 ー (I) と同様に反応せしめた。 結果は第二表に示す通りであった。

第 2

	触		#		ポリマー特性			
	チタン化合物		リン化合物			教化点	B	
	14 類	量任心	種類	量(モル)	(7)	(0)	L.	Ъ
実施例 3	テトラブチル テタネート	1	トリメチルホ スフエート	2	0.644	2602	815	18
* 4	-	1	ジプチルホス フエート	2	0.675	260.7	79.4	14

4. 図面の簡単な説明

図はテトラブテルチタネート 1 モルとトリブ チルホスフェート 2 モルとを反応せしめて得ら

比較例 2

特開昭54-43295(6)

実施例1ー(イ)において使用したトリブチルホスフェートの代りに正リン酸 8.2 部(2 倍モル対テトラブチルチタネート)を使用する以外は実施例1ー(イ)と同様に反応せしめた。エチレングリコールの帯点(約193℃)下30分保持したが、透明な容液にならず、白い沈澱を合む

この溶液を均一になるよう機样し、チタン原子として 0.0 1 3 モル % 対シメチルテレフタレートになる 量探取し、これを 虚縮合触媒 として使用する 以外は実施例 1 ー(ロ)と同様に反応 むせ めた。 得られたポリマーの [ŋ] は 0.6 1 5、 軟化点 2 5 9 3 ℃、 色調は L 位 7 8.4、 b 値 1 4 であり、 ポリマー中には 黒色の異物がかなり 認められた。

実施例 3 及び 4

実施例 1 - (f) においてトリプチルホスフェートの代りにトリメチルホスフェート 1 1 7 都

れる反応生成物 (本発明の貫縮合触媒) の I R チャートである。

特許 出願人 等人 株式 会社 代理人 弁理士 郎 田 鈍 (機能)

